(54) FLUORORESIN COMPOSITION

ING EXCELLENT HEAT STABILITY

(11) 55-16058 (A)

(43) 4.2.19

(21) Appl. No. 53-89610

- (19) JP (22) 22.7.1978
- (71) DAIKIN KOGYO K.K. (72) TATSUSHIROU YOSHIMURA(1)
- (51) Int. Cl³. C08L27/12,C08K3/08,C08K5/36,C08K5/37

PURPOSE: To prepare the title fluororesin composition having wide sintering range and giving a high quality molded product, by adding powder of metallic tin or zinc and an organic sulfur compound to a fusible fluororesin.

CONSTITUTION: A fluororesin composition composed of (A) a fusible fluororesin comprising a tetrafluoroethylene copolymer or chlorotrifluoroethylene copolymer, e.g. tetrafluoroethylene-hexafluoropropylene copolymer, and (B) heat stabilizers to prevent the decomposition of the resin during processing, consisting of (B1) powder of metallic tin or zinc and (B2) an organic sulfur compound such as benzimidazolebased mercaptan, its salt, benzothiazole-based mercaptan, or its salt, thiocarbamic acid or its salt, thiuram-based compound, organic tin mercaptide, etc.

(54) MANUFACTURING OF PLASTIC MOLDED ARTICLE FREE FROM BLEEDING OF ADDITIVE

(11) 55-16059 (A)

(43) 4.2.1980 (19) JP

(21) Appl. No. 53-89615

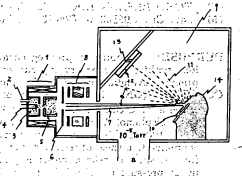
(22) 21.7.1978

(71) KOUKOKU KAGAKU KOGYO K.K. (72) KOUICHI KANETANI(2)

(51) Int. Cl³. C08J7/10

PURPOSE: To prevent the bleeding of additives of a plastic molded article, by bom-story and barding a target with ion beam emitted from an ion source of an inorganic gas under high vacuum, and depositing the ejected atoms to the surface of the molded article hard While the he plantaly it god and amount in the residen to form a dense film.

CONSTITUTION: Inorganic gas 3 such as argon gas, nitrogen gas, etc. is introduced. through an inlet 2 into an ion gun 1, and ionized by the electric discharge between 1:4 the filament 4 and a counter-electrode. Ions are selectively extracted from the plasuma 5 by a negatively charged extraction electrode 6 to obtain an ion beam 7.00. The ion beam 7 is focused by focusing lenses 8 consisting of three electrostatic ... lenses. A target 10 made of carbon, silicon, etc. mounted in a vacuum chamber 9, is: bombarded with the focused ion beam, and emits the atoms 11, which form a dense film on the surface of a plastic molded article 12.



7.0

a: vaccum pump

(54) PREPARATION OF DISAZO DYE

(11) 55-16060 (A)

(43) 4.2.1980 (19) JP

(21) Appl. No. 53-89715 (22) 21.7.1978

(71) SUMITOMO KAGAKU KOGYO K.K. (72) SHINJI NISHIMURA(6)

(51) Int. Cl³. C09B33/10

PURPOSE: To prepare a black disazo dye having excellent dyeing characteristics, ecomonically, by diazotizing a mixture obtained by the sulfonation of acetylaminophenylhydroxyethylsulfone, and coupling the diazo compound with aminonaphtholdisulfonic acid.

CONSTITUTION: A mixed dye composed of compounds of formulas I, II, III and IV (X is -SO₂CH₂OS₃H; Y is -SO₂CH₂CCOCH₃) is prepared by (1) reacting dried 4-acetylamino-phenyl-β-hydroxyethylsulfone (96-100% purity) with 2.4~3.8 modles of 90~102% conc. sulfuric acid at 80~130°C, (2) diazotizing the resulting mixture consisting of 30~70 wt% of 4-aminophenyl-β-sulfatethylsulfone and 70~30 wt% of 4-aminophenyl-\(\textit{\beta}\)-acetoxyethylsulfone with a nitrite at relatively low temperature, and (3) coupling the diazonium salt with 1-amino-8-naphthol-3,6-disulfonic acid.

(19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭55—16058

⑤Int. Cl.³ C 08 L 27/12	識別記号	庁内整理番号 7019—4 J	❸公開 昭和55	年(1980) 2 月 4 日
C 08 K 3/08 5/36	CAB CAB	7016—4 J 7016—4 J	発明の数 1 審査請求 未	請求
5/37	CAB	7016—4 J		(全 8 頁)

願 昭53-89610

②出 願 昭53(1978) 7 月22日

仰発 明 者 吉村達四郎

@特

高槻市安岡寺町1丁目28の3

@発 明 者 富永茂武

茨木市中穂積2丁目8の26

の出 願 人 ダイキン工業株式会社

大阪市北区梅田1丁目12番39号

新阪急ビル

個代 理 人 弁理士 朝日奈宗太

明 和

1 発明の名称

熱安泉性にせぐれたフッ楽劇新組成物

2 特許請求の範囲

1 テトラフルオロエチレン系またはクロロトリフルオロエチレン系共富合体からなる熱溶 酸性フツ素樹脂に、成形加工における加熱時の熱安定剤として(A)能または亜鉛粉末および(B)有機競費系化合物を配合したことを特徴とする熱安定性にすぐれたフツ素樹脂組成物。

2 有機破費系化合物がベンゾイミダゾール果メルカプタンまたはその塩、ベンゾチアゾール系メルカプタンまたはその塩、チオカルペミン酸またはその塩、チウラム系化合物および有機総メルカプチド化合物よりなる静から避ばれた少なくとも1種であることを特徴とする 許額求の範囲第1項記載の組成物。

3 熱溶酸性フツ雲樹脂がテトラフルオロエチ

レンーへキャフルオロプロピレン共重合体で あることを特徴とする特許離求の範囲第1項 オナは第2項記載の組成動。

5 発明の評細な製明

熱溶酸性フツ素製剤として市場に提供される もののうちとくに高耐能性のものには TPR 系共 重合体製剤および CTPR 系共重合体製剤があり、

٥ ٥

前者としてはたとえば『ココエーヘキサフルオロブ ロビレン(以下、BDRという)共業合体(以下、 PEP という)、パーフルオロビニルエーナルー TPB 共重合体(以下、 PPA という)およびエチ レンー TRE 共重合体(以下、 II-IRE という)系 御脂などがあけられ、後者としてはたとえばエ チレンー CTPE 共富合体(以下、 B-CTPE という) 系樹脂などがあげられる。これらの熱溶敷性フ ッ素樹脂は、その潜散粘度が各最適温度条件下 てたいていのはあい 106 メアズより低い範囲で 溶酸流動性を有するため、に、代表的かつ最も汎 用のフツ素樹脂であるポリテトラフルオロエチ レン(以下、PIPEという)(その溶散粘度は、 加工温度である 580 ℃ 付近においてさえ 10 10~ 1011 ポアズであり、潜敵流動性を示さない)に 比較して、ピンホールやポイドのたい皮膜をえ やすく、デイスパージョンの形で意襲、ライニ ングに使用できるはかりでなく、粉体散料とし て蟄鞍、ライニングにも使用することができ、 えられる皮膜も耐薬品性、耐食性にすぐれてい

しかしながら、それら熱溶散性 脂の耐熱性は、それらの鏡成温度付近の高温下においいできます。そのため加工上不利となるとかしばしばである。すなわちそれらをその選正な鏡成温度 540~ 580 ℃にて 和 分以上の長時間卸熱すると、一部熱劣化を配とし、とくに乗り大なるばあいは激しく発泡する。 この現象は空気中の酸素の影響にて促進される。

6880

しかしながら、前配のの方法は、避常耐食ライニング皮膜として必要な 600 ~ 1000 A 程度の 順厚をうるために工程上、競技、焼成の手間および時間などにおいて非常に不利になるととを 免れえない。

基材をたは肉厚に分布のある基材をどにサイニングするばあい、鏡成譲度の分布や熱履態の差が当然大きくなつてくるが、とのようなばあい前述のごとも触科では均一な良質のサイニング皮膜をうることは困難である。

またエチレンープロピレンーTPE 共重合体 (以下、B-P-TPEという)、R-OTPE などは粉体 酸酸機の焼成時に前記 PEP ほどの強膜発泡現象 はみられないものの、被強物器材の大きさや形 状のために長時間の铣成を必要とするばあい、 これら樹脂の劣化を伴ない、その結果えられる 皮膜が着色するとともに、種々の環境や薬品に 対する耐久性がいちじるしく損なわれるように なる。

それらフツ素製脂の焼成時における熱安定性を向上せしめる方法として、たとえば特開昭 51 — 122155 号公報や同 51 — 122156 号公報には水 然気の存在下でそれぞれ高温熱処理された 2 職 の溶散粘度の異なる PEP を促合する熱安定化法 が示されているが、 840 ~ 880 [®] の高温で 2 ~

特朗昭55--16058(8)

5 時間の熱処理を必要とするとともに、水煮気の存在下での処理のために熱処理を 3 りに水分の除虫に数時間の乾燥を必要とし、経済的ではたい。

また B-TPB の無安定化剤として、特公昭 48 ~ 37980 号公報に B-A 族金属(Bn 、 Pb)の硫酸塩水、特公昭 46 ~ 87981 号公報に アルカリ金属、パリウム、 N-A 族金属のリン酸塩が、特公昭 48 ~ 38215 号公報に アルカリ金属、パリウムまたは N-A 族金属のリン酸塩と オファイト額との組合せが、 また特陽昭 49 ~ 87758 号公報に ムーアルミナなどを用いることが示されているが、 それらはいずれも 500℃で 80 分以内の焼成時における樹脂の着色のみを防止しうるものにすぎず、大寸法で熱容型の大きい被強物高材の放加工に適するものではない。

しかるに本発明者らは似上の欠点を排除すべく記意研究を重ねた結果、TPE系または OTPE系 共重合体からなる熱溶散性フッ素樹脂に、成形 加工における加熱時の熱安定剤として(4)偏また

TPBとエチレンとからなる共重合体で、そ の単量体組成比が 70/30 ~ 90/10 である樹脂 (4) CTPEとエチレンとからなる共重合体で、そ の単版体組成比が 75/25 ~ 85/15 である樹脂 とれらの共重合体は前述のごとく各共重合体 を構成する単量体のほかに、変性剤として少量 の共重合可能な他の単盤体を導入して変性した 共重合体樹脂であつてもよい。かかる変性剤と して用いられる単盤体としては、たとえばプロ ピレン、イソプチレン、フカ化ピニル、ファ化 ピニリデン、トリフルオロエチレン、ヘキサフ ルオロプロピレン、ヘキサフルオロイソプテン などをあげることができる。本発明において用 いられるこれらのフン素樹脂は粒径が 80~250 メッシュ、とくに 60~200 メッシュの範囲のも のを使用するのが好ましい。

本 免明 で 用 い ち れ る 熱 安 定 剤 の 一 線 成 成 分 で あ る 齢 ま た は 亜 鉛 粉 束 は そ れ ぞ れ 単 数 で 用 い ち れ る が 、 両 者 を 混 合 し て 用 い て も よ い 。 そ れ ら の 金 展 粉 末 は 、 い ず れ も 一 数 に 市 版 さ れ て い る

は販鉛粉末および(D) 有機保養系化合物を配合するときは、1回あたりの散装膜厚が大きく、整接皮膜の形成条件としての温度および時間の許容範囲が広く、しかもすぐれた耐搬品性、耐熱性を有する散膜をうることができるフッ紫樹脂・組成物を提供しうるという新たな事実を見出し、本発明を完成するにいたつた。

本発明において用いられる前紀熱溶散性フッ 素樹脂とは TPE または OTPE を主体として合有する TPE または OTPE 条共重合体樹脂、およびそれ ちの樹脂が敬愛の重合性単量体によって変性さ れた樹脂であって、加熱時に溶散流動するもの を意味し、とれらには下記の共重合体が含まれ る。

- (1) TPBと HPP との共重合体で、その単量体組成比が 95/5~75/25 (重量部/重量部、以下同様)である樹脂
- (2) TPBとパーフルオロビュルエーテルとからなる共気合体で、その単量体組成比が 98/2 ~ 90/10 である截断

3

ものが使用可能であるが、前記樹脂との混合分 歓性のうえから 250m 以下、好ましくは 70m 程度 以下の粒度を有する働または亜鉛粉末が適している。

有機硫酸系化合物としては、式(1):

$$\left[\begin{array}{c} \left[\begin{array}{c} M \\ N \\ N \end{array}\right] = 0 - 8 \\ M \\ N \end{array}\right]_{n}$$

(式中、XはHまたは Zn、 Sn、 Cd をどの金属 原子、 n は 1 ~ 4 の整数である)を有するペン ソイミダゾール系メルカプタン化合物またはそ の塩、式 (II):

(式中、 I は H または Sn 、 Sn 、 Od などの金属 原子、 n は 1 ~ 4 の整数である) を有するペン

特題昭55-16058(4)

ソチアソール来メルカアタン化合物またはその 塩、式 (目) :

$$\begin{bmatrix}
R_1 \\
R_2
\end{bmatrix}
= 0 - 8 \\
R_3
\end{bmatrix}$$
(2)

(式中、 B_1 および B_2 は $O_{2\sim 16}$ のアルキル基またはアリール基、M は $E_{\rm D}$ 、 $B_{\rm D}$ 、 O_4 、 O_4 などの金属原子、n は $1\sim 4$ の整版である)を有するチェカルパミン酸またはその塩、式 (B):

$$\begin{array}{c}
R_{1} \\
R_{2} \\
R_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
x - c - s - c - x < \frac{R_{3}}{R_{4}} \\
\end{array}$$
(F)

(式中、 R_1 、 R_2 、 R_5 および R_4 は $0_{2\sim 16}$ のアルキル基またはアリール基である)を有するテカラムモノサルフアイドまたは式 (V):

$${R_{2} \atop R_{2}} = {0 - s - s - s - q - u < \frac{R_{5}}{R_{4}}}$$
 (V)

(式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 および R_4 は $0_{2\sim 16}$ のアルギャたはアリール基である)を有するデ

発明の対象とする前配熱溶験性フッ素樹脂に対してすぐれた熱安定性向上の効果を示すものであるが、さらにそれら各熱安定剤を適宜混合して用いるときは、熱溶融性フッ素樹脂の焼成時の熱安定性向上効果をより一層高めうるものである。

$$\frac{R_1}{R_2} > s \pm X_2 \tag{V1}$$

それら藍安定剤はいずれる単鉄で用いても本

本発明において熱安定剤として用いられる前 記有機確實系化合物は、いずれも 880 ~ 840 ~ 付近の温度において、約 80% (重量 5 、以下同 様)の成分が分解気化してしまうにもかかわら ず、驚くべき熱安定化作用を有し、それらを前 配錫または亜鉛粉末とともに組合せて用いると きは、数時間にわたる焼成時間の間、前配熱裕 散性フッ素樹脂を安定に保つことができる。

本発明において用いられる熱安定剤はいずれも熱溶散性フッ楽樹脂に対して 0.05 ~ 10PRR (新聞 100 意量部に対する重量部、以下関係)、好ましくは 0.1~5PRR 、とくに好ましくは 0.5~ 5PRR の範囲で配合するのが好ましく、配合量が前配範囲より小なるときは安定性向上の効果の発揮に乏しく、また前配範囲より大なるときは熱安定剤自身の分解生成物強強による無要の着色が乗り、また熱膜の耐薬品性が設定たりし、いずれも好またない。また熱安定剤の粒径はとくに限定されたいが、704以下が減過である。

本発明の組成物は基本的には前記無徳散性フッ素 脂と前記無安定剤の少なくとも 1 種とからなるものであるが、さらにカーボン粉末、酸化チタン、酸化コペルトなどの銀料、ガラス機能、カーボン繊維などの粉末、マイカなどの植動剤、レベリング剤、帯電防止剤などの添加剤を適宜能和してもよい。

せた本発明の組成物は固形状のままで成形加工に供したり、あるいは該組成物を有機媒体や水性媒体中に分散した放状またはスラリー状の形態で使用される。

熱溶酸性フッ素樹脂と熱安定剤との混合は乾 式、湿式のいずれの方法で行なつてもよく、い かなる形態で混合するかは組成物を粉件に 形じて適宜変択される。組成物を粉件に 用するはあい、混合はいうまでもなく粉束の 状態ではましい。また。 取ででなってはない。 ないが好ましい。また。 では、たとえばサンプルミル、マ型プレンダー、 円錐型プレンダー、 の混合機および粉砕機がいずれも特別な 物はないずれも特別な パータロロフルオロオクオノイフタ酸のTンモ

ニウム塩などの界面括性剤を添加するのが好ま

しい。また使用される怎合用機器としては、〆

ールミル、姿動式ポールミル、サンドミル、ロ

しに使用しらる。なお熱安定剤である有機競費

特別昭55-16058(5)

Ŧ

ールミルなどの後押または混錬のための機器が いずれも特別な制限なしに使用される。

つきに実施例および比較何をあげて本発明のフッ素樹脂組成物を説明する。 実施例1~8および比較例1

60~200 メッシュの数度の TPR-HPP 共重合体 物態(TPR/HPP = 88/12)10kg および第1後に示 した各熱安定剤を共重合体の重量に対し 1PBR の量で境秤室容量 50g で 4 枚羽根提拌調を有す る攪拌機(昭和エンジェアリング輸製の「スピードニーダー」)に入れ、接拌調を 80 分間、 1500rpm で回転させ、各粉体状フツ素樹脂組成物を調製した。

アルミニウム板上に 100m×5cm の長方形型や を載量し、整型や内に前記粉体状フツ索樹脂組 成物がその加熱焼成後の裏比重から換算して焼 成後の皮護厚が 50μ、 100μ、 150μ、 200μ、 250μ、 500μと 50μ 刻みとなるように駆次計算 量の前配組成 を充填した。 塑粋を勢かにとり がしたのち、このアルミニウム板トの離脳組成 動を 850 ± 5 ° の電気炉中に入れ、同温度で 2 時間焼成させた。とうして各組成物についてそれでれ厚さの異なる 7 つの皮膜を質製した。

たお前述の熱安定性試験は、皮膜厚の正確な 側部のために、避常の粉体散聴とは異なる方法 によって皮膜をえたが、前配焼成条件(約 570 ™ で 2 時間)は前配御脂を実際に粉体散験する 際に採用される鏡成条件と性質同一であり、かっその発液状態も 体散装のばるいとよく対応

するととを確認した。

第1夜における各熱安定剤A、B、0、D、E、F、 9 および B はつぎのとおりである。なお 使用した各成分の粒度は、解粉末として 200 メッシュパスの 70μ 以下のものを、亜鉛粉末として 1~2μ のものを用い、有機健養系化合物はナベて 70μ 以下のものを用いた。

- A: 錫粉末と2ーメルカプトペンソイもダゾールとの重量 比で1:1の混合物
- B: 観粉末と2ーメルカプトペンゾイミダゾール亜鉛塩との重量比で1:1の提合物
- C: 胚的粉末と2ーメルカプトペンソイミがソール亜鉛塩との重量比で1:1の混合物
- D: 参粉末と2ーメルカプトペンゾチアゾールとの重量比で1:1の混合物
- ま: 総数水と2ーメルカプトペンゾチアゾール産船塩との 賃量比で1:1の混合物
- ア: ジプチルチオカルパミン酸亜鉛塩と鶴粉末との重量比で1:1の提合物
- 9: テトラメチルチウラムジサルファイドと亜鉛粉束との 重量比で1:1の混合物
- H: ジプチル餅メルカプチド(東京ファインケミカル制製の商品名 AP-52)と亜鉛粉末との重量比で 1:1の混合物

*	新的条 母	1		安康	皮質斯と飲成袋	0	仮表の状態	
#	数を発送を発送を発	。野女気をう青遊	50¢	100,	150,4	2002	250≠	300%
===	光表度 -		0	×	×	×	×	×
**	1 1 1 1 1 1	*	0	6	6	0	٥	٥
		A	•	©	0	•	0	0
	**	5	©	©	•	•	· •	٥
	→	A	0	•	©	•	0	4
	10	M	·	©	•	•	0	©
	•	•	•	•	0	©	0	0
		•	•	•	•	0	٩	٥
	60	×	0	•	6	©	0	.4

138

実施例 9 ~ 14 および比較例 2 ~ 8

第2数に示されるごとを各 E-TPR 系 または E-CTFR 系共重合体部所(60~200メッシュ)10kg に実施例 1と同じ方法で第2表に示す数安定剤を開設に示す量で混合した。 えられた各挺合組成物をそれぞれ流動漫画機に移し、粉末を流動させ、あらかじめ 880~に子厳した厚さ 10 mm の鉄板を前記浸漉槽に複微し、制脂を付着させた。ついで第2表に示す各競成条件で鋭成させて厚さ 800 ± 50 μ の樹脂皮膜を有する各試験片を作成した。

それら試験結果からあきらかなどとく各比較 何で示される熱安定剤を含有しない樹脂皮膜は 時酷な焼成条件下で部分的に熱劣化して着色し ており、そのため最熱水蒸気中での耐ストレス クラック性が不完分であるのに対し、熱安定剤 を含有する本発明の組成物による樹脂皮膜は過 熱水蒸気に対しても高い耐久性を有しているこ とがわかる。

第 1 表における各無安定剤 A、B、Oおよび D はつぎのとおりである。なお使用した各成分 の粒度は前配実施例 1 ~ 8 <u>および比較倒し</u>と同 にである。

- A: メルカプトペンソチアソール亜鉛塩と総粉末との重量 比で1:1の混合物
- B: テトラメチルチウラムジサルファイドと遊船粉末との 重量比で1:2の複合物
 - g : 2ーメルカプトペンソチアゾールと飼粉末との繁重比で1:2の混合物
 - D: メチルフエニルジテオカルペミン酸亜鉛塩と飼粉水と の重量比で2:1の混合物

*

4 4 x x 4 x x x 食糧久 П 00000 П 00000 表 を (PHR) 栗 谀 跃 ある。大部間の大部間 320×2 290 X 4 8 ₹8 * ٨ /2/**:78** = 17.0/6.5/76.5 • 蜡 一卷集 1/2/TH Æ 므 2 2 比較例 2

实施例書号	煎 安	定 剤	発泡很界數裝
および 比較例番号	和無	部加量 (PHR)	ω (μ)
比較例 4	-	-	70~80
突施例15	1	0.5	170~200
#° 16	1	1	> 300

往:Aは2ーメルカプトペンソイミダゾールと開粉水(70g 以下)との重量比で1:2の混合物である。

特許出願人 ダイキン工業株式会社 代理人弁理士 朝 日 奈 奈 太 韓麗昭55−16058の 監例 15~ 16 および比較例 4

キシレン 200 部(重量部、以下関係)とシクロヘキサス 850 部との混合有機溶解、 150 メッシュ以下の数度の TPR-HPP 共重合体樹脂 (TPS/HPP = 86/14) 300 部および第 5 妻に示す各無安定剤の所定量をボールミルで 24 時間混練し、製脂・安定剤/有機溶剤型の分数液をそれぞれ実製した。

えちれた分数核をスプレー技でアルミニウム 板に塗装し、程々の膜原の塗装板を作成し、約 100 ℃に保たれた赤外葉乾燥炉中で乾燥袋、熱 風煙泉穴の電気炉に参し、 865 ℃ で 1 - 5 時間焼 成を行ない、発泡の痕跡を残さずに良好な焼成 塗製のえちれる膜界膜厚を調べた。第 5 夜に試 輸納品を示す。

第 8 表の試験結果からわさらかなどとく、本 発明にかかる熱安定剤を含有する分散液は比較 例 4 でよられる熱安定剤を含有しない分散液に 比較してはるかに厚油りすることが可能である。

手続補、正善(自発)

昭和 54 年 10 月 15 日

滴

特許庁長官 川原館 離 翠

1 事件の表示 昭和55 年特許顧第 89610 月

2 発明の名称

熱安定性にすぐれたフツ素樹脂組成物

3 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 大阪市北区福田1丁目12の59 新阪急ビル名 称 (285) ダイヤン工業株式会社

4 代 理 人 〒540

住所 大阪市東区京備3丁目60番地 北川ビル 原線学科 氏名 (6522) 弁理士 朝 日 奈 宗 本なら近 電話 (06) 943 - 8922 (代) (収)金字

th at -

- (1) 明細 の「特許請求の範囲」の標
- (2) 明朝 の「発明の詳細な説明」の書

6 補正の内容

- (1) 明細書の「特許請求の範囲」を別紙「補正 された特許請求の範囲」のごとく補正する。
- (3) 明都書 5 頁 4 ~ 5 行の「およびエチレン・TPR 共富合体(以下、R-TPR という)」を「、エチレン・TPR 共富合体(以下、B-TPR という)およびエチレン・プロピレン・TPR 共富合体(以下、B-P-TPR という)」と補正する。
- (8) 同4頁14行の「1×10⁴~2×10⁴」記0.5 ×10⁴~7×10⁴」と補正する。
- (4) 同 4 頁16~17行の「5 × 10⁴ ~50× 10⁴」 を「10× 10⁴ ~40× 10⁴」と線正する。
- (5) 同6頁6~7行の「エチレン・プロピレン - TPE共富合体(以下、B-P-TPEという)」 モ「B-P-TPE」と検正する。

± 3.

ポリエチレングリコールアルキルエーテル、j と補正する。

- 00 同17頁 6 行の「60~200 メッシュ」を「60 メッシュパス」と特正する。
- ·四 同18頁17行の「570」を「560」と補正す る。
- 協 同19頁4~5行の「200メッシュパスの」 を削除する。
- Q8 同22頁9行の「第1表」を「第2表」と補 正する。
- 20 例24頁4行の「以下」を「パス」と特正する。

7 旅付書額の目録

(1) 補正された特許欝求の範囲

韓麗昭55-16058(8)

- (6) 同り買の4行と5行のあいだに、
 - 「(6) TPEとエテレンとプロビレンとからなる共衆合体で、その 量体組成比が40~ 60/25~50/2~20である樹脂」

を押入する。

- (7) 同9 夏14~15 行の「50~250 メッシュ、と くに60~200 メッシュ」を「50メッシュパス、 とくに60メッシュパス」と補正する。
- (8) 同11頁 5 行の「Mは」を「Mは日または」と特正する。
- (9) 同11買フ行の「チオカルバミン酸」を「ジ チオカルバミン酸」と補正する。
- 図 同11夏下か64 行の「または」を「のじとき チウラム系化合物、」と補正する。
- 回 関14頁18行の「好ましく、」を「好ましく、 またそれらの結量が 10PHR をこえない範囲で 配合するのが好ましい。」と接正する。
- 四 同15頁2行の「の少なくとも1種」を削除する。
- **毎 同16頁代行の「エーテル、」を「エーテル、**

7

被正された特許請求の範囲

- 1 テトラフルオロエチレン系またはクロロト リフルオロエチレン系共業合体からなる熱溶 酸性フン素質酸に、成形加工における加熱時 の熱安定剤として(A 値または亜鉛粉束および (D) 有機破損系化合物を配合したことを特徴と する熱安定性にすぐれたフン素質腎組成物。
- 2 有機能費系化合物がベンゾイミダゾール系メルカプタンまたはその塩、ベンゾチアゾール系メルカプタンまたはその塩、ジテオカルバミン酸またはその塩、チウラム系化合物および有機値メルカプチド化合物よりなる群から選ばれた少なくとも1種であることを特徴とする特許競求の範囲第1項配象の組成物。
- 5. 熱帯酸性グラ素製脂がテトラフルオロエチレン・ヘキサフルオロプロピレン共業合体であることを特徴とする特許蓄水の範囲第1項または 2項配象の組成 。」

A L